

(19) BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND





DEUTSCHES PATENTAMT

(21) Aktenzeichen: P 43 20 828.2 Anmeldetag: 23. 6.93

(43) Offenlegungstag: 5. 1.95 (51) Int. Cl.6:

G 03 C 7/392

G 03 C 7/36 C 07 C 39/15 // C07C 69/66, 233/01,233/17. 233/34,311/08, 311/15,317/14, 317/18,C07D 487/04 233/72,233/90,

263/44,473/08

(71) Anmelder:

Agfa-Gevaert AG, 51373 Leverkusen, DE

② Erfinder:

Hagemann, Jörg, Dr., 51065 Köln, DE; Weber, Beate, 42799 Leichlingen, DE

(54) Farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial

Ein farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial mit mindestens Silberhalogenidemulsionsschicht, der ein Gelbkuppler zugeordnet ist, und das in der den Gelbkuppler enthaltenden Schicht eine Verbindung der Formel I enthält, zeichnet sich durch eine verbesserte Stabilität des aus dem Gelbkuppler gebildeten Bildfarbstoffes aus.

worin bedeuten

R¹, R² H oder eine primäre Alkylgruppe, gegebenenfalls substituiert;

R³, R⁴, R⁷ Alkyl; R⁵, R⁶ H oder Alkyl;

n 0 oder eine ganze Zahl von 1-3.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial mit einer verbesserten Farbstabilität.

Farbfotografische Materialien enthalten üblicherweise wenigstens einen Gelbkuppler, wenigstens einen Purpurkuppler und wenigstens einen Blaugrünkuppler, aus denen durch Belichtung und Entwicklung die entsprechenden Farbstoffe entstehen. Diese Farbstoffe, insbesondere die Farbstoffe, die dem Licht ständig ausgesetzt sind, sollen eine hohe Farbstabilität aufweisen, wobei besonderer Wert darauf gelegt wird, daß die Farbstabilität von allen drei Farben möglichst gleich gut ist, damit bei einem geringfügigen Verblassen keine Farbverfälschung

Insbesondere gelbe Farbstoffe, die aus Kupplern mit einer offenkettigen Ketomethylengruppierung erzeugt werden, bedürfen sowohl der Stabilisierung gegen Licht als auch gegen das Verblassen im Dunkeln (dark-fa-

Bisphenole mit sterisch gehinderten Hydroxylgruppen sind schon lange als Lichtschutzmittel bekannt und werden auch in farbfotografischen Materialien eingesetzt. Die damit erzielten Effekte sind allerdings nicht ausreichend.

Es wurde jetzt gefunden, daß ganz bestimmte 2,2-Bisphenole mit sterisch wenig gehinderten Hydroxylgruppen einerseits sehr gute Lichtschutzmittel sind, andererseits aber auch die Lagerstabilität des gelben Farbbildes erheblich zu verbessern vermögen.

Gegenstand der Erfindung ist ein farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial mit mindestens einer auf einem Schichtträger angeordneten lichtempfindlichen Silberhalogenidemulsionsschicht, der ein Gelbkuppler zugeordnet ist, dadurch gekennzeichnet, daß die den Gelbkuppler enthaltende Schicht mindestens eine Verbindung der Formel I enthält:

worin bedeuten

10

R1, R2 H oder eine primäre Alkylgruppe;

R3, R4, R7 Alkyl;

R5, R6 H oder Alkyl;

n 0 oder eine ganze Zahl von 1-3.

Eine durch einen der Reste R1 bis R7 dargestellte Alkylgruppe kann geradkettig, verzweigt oder cyclisch sein und gegebenenfalls substituiert sein. Beispiele für mögliche Substituenten sind Halogen, -OH, -CN, Aryl, eine heterocyclische Gruppe, Alkoxy, Aryloxy, Acyloxy (z. B. Carbamoyloxy), Alkylthio, Acylamino (z. B. Alkoxycarbonylamino, Ureido), Sulfonamido, Aikoxycarbonyl, Carbamoyl, Sulfonyl und Sulfamoyl. Die Reste R1 bis R7 können gleich oder voneinander verschieden sein.

In bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung ist n = 0 oder 1 und eine durch einen der Reste R1 bis R7 dargestellte Alkylgruppe hat maximal 18 C-Atome. In noch weiter bevorzugten Ausführungsformen ist n=0und eine durch einen der Reste R1 bis R5 dargestellte Alkylgruppe hat nicht mehr als 12 C-Atome. Vorzugsweise sind jeweils die Reste R1 und R2, die Reste R3, R4 und R7, sowie die Reste R5 und R6 untereinander gleich.

Vorzugsweise bedeuten:

 $\begin{array}{l} R^1, R^2\,H, -CH_{3_1} - C_2H_{5_1} - C_3H_{7_1} - C_4H_{9}; \\ R^3, R^4 - CH_{3_1} - C_2H_{5_1} - C_3H_{7_1} - C_4H_{9} - t, -C_5H_{11} - t, -C_8H_{17} - t, -C_{12}H_{25} - t \end{array}$

R⁵ H, unsubstituiertes Alkyl.

Die Verbindungen der Formel I werden vorzugsweise einer blauempfindlichen, wenigstens einen Gelbkuppler enthaltenden Silberhalogenidemulsionsschicht zugesetzt, insbesondere in einer Menge von 0,1 bis 2 mol/mol Kuppler. Bei den Gelbkupplern handelt es sich vorzugsweise um 2-Äquivalent-pivaloylgelbkuppler, deren Abgangsgruppe entweder über Sauerstoff oder über Stickstoff mit der kuppelnden Position des Kupplers

Geeignete Verbindungen der Formel I sind:

60

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

$$\begin{array}{c|c} & OH & OH \\ \hline & & \\ & & \\ \hline & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

	50

55

60 .

15

Der Träger kann reflektierend oder transparent sein.

Als Silberhalogenide der farbkupplerhaltigen und der farbkupplerfreien Silberhalogenidemulsionsschichten kommen AgBr, AgBrCl, AgBrCll und AgCl in Betracht.

Vorzugsweise enthalten die Silberhalogenide aller lichtempfindlichen Schichten einschließlich der erfindungsgemäßen Zwischenschichten wenigstens 80 mol-%. Chlorid, insbesondere 95 bis 100 mol-%. Chlorid, 0 bis 5 mol-% Bromid und 0 bis 1 mol-% Iodid. Die Silberhalogenidemulsionen können direkt positiv arbeitende oder vorzugsweise negativ arbeitende Emulsionen sein.

Bei dem Silberhalogenid kann es sich um überwiegend kompakte Kristalle handeln, die z. B. regulär kubisch oder oktaedrisch sind oder Übergangsformen aufweisen können. Vorzugsweise können aber auch verzwillingte, z. B. plättchenförmige Kristalle vorliegen, deren durchschnittliches Verhaltnis von Durchmesser zu Dicke bevorzugt wenigsten. 5: 1 ist, wobei der Durchmesser eines Kornes definiert ist als der Durchmesser eines Kreises mit einem Kreisinhalt entsprechend der projizierten Fläche des Kornes. Die Schichten können aber auch taselsörmige Silberhalogenidkristalle aufweisen, bei denen das Verhältnis von Durchmesser zu Dicke größer als 5:1 ist, z. B. 12:1 bis 30:1.

Die Silberhalogenidkörner können auch einen mehrfach geschichteten Kornaufbau aufweisen, im einfachsten Fall mit einem inneren und einem äußeren Kornbereich (core/shell), wobei die Halogenidzusammensetzung und/oder sonstige Modifizierungen, wie z. B. Dotierungen der einzelnen Kornbereiche unterschiedlich sind. Die

mittlere Korngröße der Emulsionen liegt vorzugsweise zwischen 0,2 µm und 2,0 µm, die Korngrößenverteilung kann sowohl homo- als auch heterodispers sein. Die Emulsionen können außer dem Silberhalogenid auch organische Silbersalze enthalten, z. B. Silberbenztriazolat oder Silberbehenat.

Es können zwei oder mehrere Arten von Silberhalogenidemulsionen, die getrennt hergestellt werden, als Mischung verwendet werden.

Die fotografischen Emulsionen können nach verschiedenen Methoden (z. B. P. Glafkides, Chimie et Pysique Photographique, Paul Montel, Paris (1967), G.F. Duffin, Photographic Emulsion Chemistry, The Focal Press, London (1966), V.L. Zelikman et al, Making and Coating Photographic Emulsion, The Focal Press, London (1966)) aus löslichen Silbersalzen und löslichen Halogeniden hergestellt werden.

Als Bindemittel für die Silberhalogenide wird vorzugsweise Gelatine verwendet. Diese kann jedoch ganz oder teilweise durch andere synthetische, halbsynthetische oder auch natürlich vorkommende Polymere ersetzt werden

Die Bindemittel sollen über eine ausreichende Menge an funktionellen Gruppen verfügen, so daß durch Umsetzung mit geeigneten Härtungsmitteln genügend widerstandsfähige Schichten erzeugt werden können. Solche funktionellen Gruppen sind insbesondere Aminogruppen, aber auch Carboxylgruppen, Hydroxylgruppen und aktive Methylengruppen.

Die fotografischen Emulsionen können Verbindungen zur Verhinderung der Schleierbildung oder zur Stabilisierung der fotografischen Funktion während der Produktion, der Lagerung oder der fotografischen Verarbeitung enthalten.

Besonders geeignet sind Azaindene, vorzugsweise Tetra- und Pentaazaindene, insbesondere solche, die mit Hydroxyl- oder Aminogruppen substituiert sind. Derartige Verbindungen sind z. B. von Birr, Z. Wiss. Phot. 47 (1952), S. 2—58 beschrieben worden. Weiter können als Antischleiermittel Salze von Metallen wie Quecksilber oder Cadmium, aromatische Sulfon- oder Sulfinsäuren wie Benzolsulfinsäure, oder stickstoffhaltige Heterocyclen wie Nitrobenzimidazol, Nitroindazol, (subst.) Benztriazole oder Benzthiazoliumsalze eingesetzt werden. Besonders geeignet sind Mercaptogruppen enthaltende Heterocyclen, z. B. Mercaptobenzthiazole, Mercaptobenzimidazole, Mercaptotetrazole, Mercaptothiadiazole, Mercaptopyrimidine, wobei diese Mercaptoazole auch eine wasserlöslichmachende Gruppe, z. B. eine Carboxylgruppe oder Sulfogruppe, enthalten können. Weitere geeignete Verbindungen sind in Research Disclosure Nr. 17643 (1978), Abschnitt VI, veröffentlicht.

Die Stabilisatoren können den Silberhalogenidemulsionen vor, während oder nach deren Reifung zugesetzt werden. Selbstverständlich kann man die Verbindungen auch anderen fotografischen Schichten, die einer Silberhalogenidschicht zugeordnet sind, zusetzen.

Es können auch Mischungen aus zwei oder mehreren der genannten Verbindungen eingesetzt werden.

Die Silberhalogenidemulsionen werden üblicherweise chemisch gereift, beispielsweise durch Einwirkung von Goldverbindungen oder Verbindungen des zweiwertigen Schwefels.

Die fotografischen Emulsionsschichten oder andere hydrophile Kolloidschichten des erfindungsgemäß hergestellten lichtempfindlichen Materials können oberflächenaktive Mittel für verschiedene Zwecke enthalten, wie Überzugshilfen, zur Verhinderung der elektrischen Aufladung, zur Verbesserung der Gleiteigenschaften, zum Emulgieren der Dispersion, zur Verhinderung der Adhäsion und zur Verbesserung der fotografischen Charakteristika (z. B. Entwicklungsbeschleunigung, hoher Kontrast, Sensibilisierung usw.).

40 Geeignete Sensibilisierungsfarbstoffe sind Cyaninfarbstoffe, insbesondere der folgenden Klassen:

1. Rotsensibilisatoren

10

45

Dicarbocyanine mit Naphthothiazol oder Benzthiazol als basischen Endgruppen, die in 5- und/oder 6-Stellung durch Halogen, Methyl, Methoxy substituiert sein können sowie 9,11-alkylen-verbrückte, insbesondere 9,11-Neopentylenthiadicarbocyanine mit Alkyl- oder Sulfoalkylsubstituenten am Stickstoff.

2. Grünsensibilisatoren

9-Ethyloxacarbocyanine, die in 5-Stellung durch Chlor oder Phenyl substituiert sind und am Stickstoff der Benzoxazolgruppen Alkyl- oder Sulfoalkylreste, vorzugsweise Sulfoalkylsubstituenten tragen.

3. Blausensibilisatoren

Methincyanine mit Benzoxazol, Benzthiazol, Benzselenazol, Naphthoxazol, Naphthothiazol als basischen Endgruppen, die in 5- und/oder 6-Stellung durch Halogen, Methyl, Methoxy substituiert sein können und mindestens eine, vorzugsweise zwei, Sulfoalkylsubstituenten am Stickstoff tragen. Ferner Apomerocyanine mit einer Rhodaningruppe.

Auf Sensibilisatoren kann verzichtet werden, wenn für einen bestimmten Spektralbereich die Eigenempfindlichkeit des Silberhalogenids ausreichend ist, beispielsweise die Blauempfindlichkeit von Silberbromidiodiden.

Den unterschiedlich sensibilisierten Emulsionsschichten werden nicht diffundierende niedermolekulare oderpolymere Farbkuppler zugeordnet, die sich in der gleichen Schicht oder in einer dazu benachbarten Schicht befinden können. Gewöhnlich werden den rotempfindlichen Schichten Cyankuppler, den grünempfindlichen Schichten Magentakuppler und den blauempfindlichen Schichten Gelbkuppler zugeordnet.

Farbkuppler zur Erzeugung des blaugrünen Teilfarbenbildes sind in der Regel Kuppler vom Phenol- oder α-Naphtholtyp.

Farbkuppler zur Erzeugung des purpurnen Teilfarbenbildes sind in der Regel Kuppler vom Typ des Pyrazolazols, 5-Pyrazolons oder des Indazolons.

Farbkuppler zur Erzeugung des gelben Teilfarbenbildes sind in der Regel Kuppler mit einer offenkettigen Ketomethylengruppierung, insbesondere Kuppler vom Typ des α-Acylacetamids; geeignete Beispiele hierfür sind α-Benzoylacetanilidkuppler und α-Pivaloylacetanilidkuppler.

Bei den Farbkupplern kann es sich um 4-Äquivalentkuppler, aber auch um 2-Äquivalentkuppler handeln.

Letztere leiten sich von den 4-Äquivalentkupplern dadurch ab, daß sie in der Kupplungsstelle einen Substituenten enthalten, der bei der Kupplung abgespalten wird.

Die Kuppler enthalten üblicherweise einen Ballastrest, um eine Diffusion innerhalb des Materials, d. h. sowohl innerhalb einer Schicht oder von Schicht zu Schicht, unmöglich zu machen. Anstelle von Kupplern mit einem Ballastrest können auch hochmolekulare Kuppler eingesetzt werden.

Geeignete Farbkuppler bzw. Literaturstellen, in denen solche beschrieben sind, finden sich in Research Disclosure 17 643 (1978), Kapitel VII.

Besonders geeignete Pyrazoloazolkuppler entsprechen der Formeln IIA und IIB

In den allgemeinen Formeln IIA und IIB stehen die Reste R, S und T für Wasserstoff, Alkyl, Aralkyl, Aryl, Alkoxy, Aroxy, Alkylthio, Arylthio, Amino, Anilino, Acylamino, Cyano, Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Sulfamoyl, wobei diese Reste weiter substituiert sein können.

20

40

50

55

60

65

Weiterhin steht X für Wasserstoff oder einen bei Farbkupplung abspaltbaren Rest wie ein Halogenatom oder eine über ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder ein Stickstoffatom an die kuppelnde Stelle angeknüpfte vorzugsweise cyclische Gruppe.

Besonders geeignete Gelbkuppler entsprechen der Formel III

$$R^{31}$$
-CO-CH-CO-NH-R34 (III)

worin bedeuten:

R³¹ Tertiäralkyl oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest;

R³² H oder einen bei Farbkupplung abspaltbaren Rest wie ein Halogenatom oder eine über ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder ein Stickstoffatom an die kuppelnde Stelle angeknüpfte vorzugsweise cyclische Gruppe; R³³ H, Halogen, Alkoxy, Alkyl;

R34 H, Alkyl, Alkoxy, Acylamino, Sulfonamido, Carbamoyl, Alkoxycarbonyl, Sulfamoyl;

R³⁵ Acylamino (z. B. Alkoxycarbonylamino, Ureido), Sulfonamido, Carbamoyl, Alkoxycarbonyl, Aryloxycarbonyl, Sulfamoyl.

Geeignete Beispiele hierfür sind:

Y-1:
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 C_2H_5
 $R^{32} = -N$
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5

$$R^{35} = -NHCO-CH-O C_5H_{11}-t$$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$

Y-2;
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $R^{32} = -N$; $R^{33} = -0C_{16}H_{33}$; $R^{34} = H$;
 $COOCH_3$

$$R^{35} = -so_2NHCH_3$$

Y-3;
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $R^{32} = -0$ SO_2 OCH_2 ; $R^{33} = C1$
 $R^{34} = H$; $R^{35} = -NHSO_2-C_{16}H_{33}$

35 Y-4:
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $0 OC_2H_5$
 $R^{32} = -N N-CH_2$; $R^{33} = C1$;

$$R^{34} = H; R^5 = -COOC_{12}H_{25}$$

Y-5:
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $R^{32} = -0$ SO_2 OCH_2 ; $R^{33} = C1$;

$$R^{34} = H;$$
 $R^{35} = -NHCO(CH_2)_3 - O - C_5H_{11} - t$

Y-6:
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $R^{32} = -0$ —COOH; $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$;

$$C_5H_{11}-t$$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$

Y-7:
$$R^{31} = -C_4H_9 - t$$
;
 $R^{32} = -0$ SO_2 OH ; $R^{33} = C1$;

$$R^{34} = H; R^{35} = -NHSO_2 - C_{16}H_{33}$$

Y-8:
$$R^{31} = -C_4H_9-t$$
;
 $R^{32} = -N$ CH_3 ; $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$;

$$R^{35} = -NHCOCH-O C_5H_{11}-t$$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$

Y-9:
$$R^{31} = -C_4H_9^{-t}$$
;
 $R^{32} = -N$; $R^{33} = -0C_{16}H_{33}$;
 $CONH$ CH_3
 $C1$
 $R^{34} = H$; $R^{35} = -SO_2NHCOC_2H_5$
Y-10: $R^{31} = -C_4H_9^{-t}$;
 $R^{32} = -N$; $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$
 $R^{35} = -NHCO(CH_2)_3^{-0} - C_5H_{11}^{-t}$
Y-11: $R^{31} = -C_4H_9^{-t}$;
 $R^{32} = -N$; $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$;
 $R^{35} = -COOCH_3^{-1}$; $R^{35} = C1$; $R^{34} = H$;
 $R^{35} = -COOCH_3^{-1}$; $R^{35} = C1$; $R^{34} = H$;
 $R^{35} = -COOCH_3^{-1}$; $R^{35} = C1$; $R^{34} = H$;
 $R^{35} = -COOCH_3^{-1}$; $R^{35} = C1$; $R^{34} = H$;

 $R^{35} = -NHCO(CH_2)_3 - O - C_5H_{11} - t$

$$Y-13: R^{31} = -C_4H_9-t;$$

$$R^{32} = -N$$
 ; $R^{33} = -0C_{16}H_{33}$; $R^{34} = H$;

$$R^{35} = -SO_2NHCH_3$$

$$Y-14: R^{31} = -C_4H_9-t;$$

$$R^{32} = -N$$
 ; $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$; $COOCH_3$

$$R^{35} = -NHCO(CH_2)_3 - O C_5H_{11} - t$$

Y-16:
$$R^{31} = -0C_{16}H_{33}$$
; $R^{32} = -N$

N-CH₃

45

$$R^{33}$$
, $R^{35} = -OCH_3$; $R^{34} = H$

Y-17:
$$R^{31} = - COC_{12}^{H_5}$$
 $R^{33} = C1$; $R^{34} = H$; $R^{35} = -COOC_{12}^{H_25}$

$$R^{33} = C1; R^{34}, R^{35} = -0CH_3$$

$$Y-19: R^{31} = OC_{16}H_{33}; R^{32} = -N$$

$$R^{33} = -OCH_3$$
; $R^{34} = -SO_2N(CH_3)_2$; $R^{35} = H$

$$Y-20: R^{31} = -$$
 OCH₃;

20

25

30

35

40

45

$$R^{32} = -N$$
;
 $CO_2 - CH_2 - CH(CH_3)_2$
 $R^{33} = -OCH_3$; $R^{34} = H$;

$$C_5H_{11}-t$$
 $C_5H_{11}-t$
 $C_5H_{11}-t$

Hochmolekulare Farbkuppler sind beispielsweise in DE-C-12 97 417, DE-A-24 07 569, DE-A-31 48 125, DE-A-32 17 200, DE-A-33 20 079, DE-A-33 24 932, DE-A-33 31 743, DE-A-33 40 376, EP-A-27 284, US-A-4 080 211 beschrieben. Die hochmolekularen Farbkuppler werden in der Regel durch Polymerisation von ethylenisch ungesättigten monomeren Farbkupplern hergestellt. Sie können aber auch durch Polyaddition oder Polykondensation erhalten werden.

Die Einarbeitung der Kuppler oder anderer Verbindungen in Silberhalogenidemulsionsschichten kann in der Weise erfolgen, daß zunächst von der betreffenden Verbindung eine Lösung, eine Dispersion oder eine Emulsion hergestellt und dann der Gießlösung für die betreffende Schicht zugefügt wird. Die Auswahl des geeigneten Lösungs- oder Dispersionsmittels hängt von der jeweiligen Löslichkeit der Verbindung ab.

Methoden zum Einbringen von in Wasser im wesentlichen unlöslichen Verbindungen durch Mahlverfahren sind beispielsweise in DE-A-26 09 741 und DE-A-26 09 742 beschrieben.

Hydrophobe Verbindungen können auch unter Verwendung von hochsiedenden Lösungsmitteln, sogenannten Ölbildnern, in die Gießlösung eingebracht werden. Entsprechende Methoden sind beispielsweise in US-A-2 322 027, US-A-2 801 170, US-A-2 801 171 und EP-A-0 043 037 beschrieben.

Anstelle der hochsiedenden Lösungsmittel können Oligomere oder Polymere, sogenannte polymere Ölbildner Verwendung finden.

Die Verbindungen können auch in Form beladener Latices in die Gießlösung eingebracht werden Verwiesen wird beispielsweise auf DE-A-25 41 230, DE-A-25 41 274, DE-A-28 35 856, EP-A-0 014 921, EP-A-0 069 671, EP-A-0 069 671,

A-0 130 115, US-A-4 291 113.

Die diffusionsfeste Einlagerung anionischer wasserlöslicher Verbindungen (z. B. von Farbstoffen) kann auch mit Hilfe von kationischen Polymeren, sogenannten Beizenpolymeren erfolgen.

Geeignete Ölbildner sind z. B. Phthalsäurealkylester, Phosphonsäureester, Phosphorsäureester, Citronensäureester, Benzoesäureester, Amide, Fettsäureester, Trimesinsäureester, Alkohole, Phenole, Anilinderivate und Kohlenwasserstoffe, Sulfone, Sulfoxide.

Beispiele für geeignete Ölbildner sind Dibutylphthalat, Dicyclohexylphthalat, Di-2-ethylhexylphthalat, Decylphthalat, Triphenylphosphat, Tricresylphosphat, 2-Ethylhexyldiphenylphosphat, Tricyclohexylphosphat, Tri-2-ethylhexylphosphat, Tridecylphosphat, Tributoxyethylphosphat, Trichlorpropylphosphat, Di-2-ethylhexylphosphat, 2-Ethylhexylbenzoat, Dodecylbenzoat, 2-Ethylhexyl-p-hydroxybenzoat, Diethyldodecanamid, N-Tetradecylpyrrolidon, Isostearylalkohol, 2,4-Di-tert.amylphenol, Dioctylacetat, Glycerintributyrat, Isostearyllactat, Trioctylcitrat, N,N-Dibutyl-2-butoxy-5-tert.-octylanilin, Paraffin, Dodecylbenzol und Diisopropylnaphthalin.

Das fotografische Material kann weiterhin UV-Licht absorbierende Verbindungen, Weißtöner, Abstandshalter, Filterfarbstoffe, Formalinfänger, Lichtschutzmittel, Antioxidantien, D_{Min}-Farbstoffe, Zusätze zur Verbesserung der Farbstoff-, Kuppler- und Weißenstabilisierung sowie zur Verringerung des Farbschleiers, Weichmacher (Latices), Biocide und anderes enthalten. Darüber hinaus können Zwischenschichten sogenannte Weißkuppler und andere Verbindungen enthalten, die mit dem Entwickleroxidationsprodukt reagieren (Scavenger).

UV-Licht absorbierende Verbindungen sollen einerseits die Bildfarbstoffe vor dem Ausbleichen durch UV-reiches Tageslicht schützen und andererseits als Filterfarbstoffe das UV-Licht im Tageslicht bei der Belichtung absorbieren und so die Farbwiedergabe eines Films verbessern. Üblicherweise werden für die beiden Aufgaben Verbindungen unterschiedlicher Struktur eingesetzt. Beispiele sind arylsubstituierte Benzotriazolverbindungen (US-A-3 533 794), 4-Thiazolidonverbindungen (US-A-3 314 794 und 3 352 681), Benzophenonverbindungen (JP-A-2784171), Zimtsäureesterverbindungen (US-A-3 705 805 und 3 707 375), Butadienverbindungen (US-A-4 045 229) oder Benzoxazolverbindungen (US-A-3 700 455).

Es können auch ultraviolettabsorbierende Kuppler (wie Blaugrünkuppler des α-Naphtholtyps) und ultraviolettabsorbierende Polymere verwendet werden. Diese Ultraviolettabsorbentien können durch Beizen in einer speziellen Schicht fixiert sein.

Für sichtbares Licht geeignete Filterfarbstoffe umfassen Oxonolfarbstoffe, Hemioxonolfarbstoffe, Styrylfarbstoffe, Merocyaninfarbstoffe, Cyaninfarbstoffe und Azofarbstoffe. Von diesen Farbstoffen werden Oxonolfarbstoffe, Hemioxonolfarbstoffe und Merocyaninfarbstoffe besonders vorteilhaft verwendet.

Geeignete Weißtöner sind z. B. in Research Disclosure 17 643 (Dez. 1978), Kapitel V, in US-A-2 632 701, 3 269 840 und in GB-A-852 075 und 1 319 763 beschrieben.

Bestimmte Bindemittelschichten, insbesondere die vom Träger am weitesten entfernte Schicht, aber auch gelegentlich Zwischenschichten, insbesondere, wenn sie während der Herstellung die vom Träger am weitesten entfernte Schicht darstellen, können fotografisch inerte Teilchen anorganischer oder organischer Natur enthalten, z. B. als Mattierungsmittel oder als Abstandshalter (DE-A-33 31 542, DE-A-34 24 893, Research Disclosure 17 643, (Dez. 1978), Kapitel XVI).

Der mittlere Teilchendurchmesser der Abstandshalter liegt insbesondere im Bereich von 0,2 bis 10 µm. Die Abstandshalter sind wasserunlöslich und können alkaliunlöslich oder alkalilöslich sein, wobei die alkalilöslichen im allgemeinen im alkalischen Entwicklungsbad aus dem fotografischen Material entfernt werden. Beispiele für geeignete Polymere sind Polymethylmethacrylat, Copolymere aus Acrylsäure und Methylmethacrylat sowie Hydroxypropylmethylcellulosehexahydrophthalat.

Zusätze zur Verbesserung der Farbstoff-, Kuppler- und Weißenstabilität sowie zur Verringerung des Farbschleiers (Research Disclosure 17 64311978, Kapitel VII) können den folgenden chemischen Stoffklassen angehören: Hydrochinone, Brenzcatechine, am Aromaten hydroxysubstituierte Chromane, Cumarane, Spirochromane und Spiroindane, p-Alkoxyphenole, sterisch gehinderte Phenole, Gallussäurederivate, Methylendioxybenzole, Aminophenole, sterisch gehinderte Amine, Derivate mit veresterten oder veretherten phenolischen Hydroxylgruppen und acylierten oder alkylierten Aminogruppen, Metallkomplexe.

Verbindungen, die sowohl eine sterisch gehinderte Amin-Partialstruktur als auch eine sterisch gehinderte Phenol-Partialstruktur in einem Molekül aufweisen (US-A-4 268 593), sind besonders wirksam zur Verhinderung der Beeinträchtigung (Verschlechterung bzw. Abbau) von gelben Farbbildern als Folge der Entwicklung von Wärme, Feuchtigkeit und Licht. Um die Beeinträchtigung (Verschlechterung bzw. den Abbau) von purpurroten Farbbildern, insbesondere ihre Beeinträchtigung (Verschlechterung bzw. Abbau) als Folge der Einwirkung von Licht, zu verhindern, sind Spiroindane (JP-A-159 644181) und Chromane, die durch Alkoxygruppen dioder monosubstituiert sind (JP-A-89 835180) und Hydrochinondialkylether besonders wirksam.

Beispiele besonders geeigneter Verbindungen sind:

$$R = -C_8H_{17} - t$$
; $R^1 = -CH_3$
 $R = -C_8H_{17}$; $R^1 = -C_3H_7 - i$

$$\begin{array}{c} C_4H_9-t \\ HO \longrightarrow C00 \longrightarrow R^1 \\ C_4H_9-t \end{array}$$

R,
$$R^1 = -C_4H_9-t$$

R, $R^1 = -C_5H_{11}-t$

$$\begin{bmatrix} C_4H_9^{-t} & CH_3 & CH_3 \\ HO & CH_2 & CH_2 & CH_3 & CH_2 \\ C_4H_9^{-t} & 2 & CH_3 & CH_3 \\ \end{bmatrix}$$

20

$$C_{3}H_{7}-0$$
 $H_{3}C$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$
 $C_{3}H_{7}$

$$C_{6}H_{13}O-CO-(CH_{2})_{3}-C$$
 CH_{3}
 CH_{3}

OH
$$NH-CO-NH-C_{18}H_{37} \qquad R = -C_{2}H_{5}, -C_{4}H_{9}-t$$
35

$$C_4H_9-t$$
HO- CH_2-CH_2-O
 $O-C_8H_{17}$

Die Schichten des fotografischen Materials können mit den üblichen Härtungsmitteln gehärtet werden. Geeignete Härtungsmittel sind z. B. Formaldehyd, Glutaraldehyd und ähnliche Aldehydverbindungen, Diacetyl, Cyclopentadion und ähnliche Ketonverbindungen, Bis-(2-chlorethylharnstoff), 2-Hydroxy-4,6-dichlor-1,3,5-triazin und andere Verbindungen, die reaktives Halogen enthalten (US-A-3 288 775, US-A-2 732 303, GB-A-974 723 und GB-A-1 167 207) Divinylsulfonverbindungen, 5-Acetyl-1,3-diacryloylhexahydro-1,3,5-triazin und andere Verbindungen, die eine reaktive Olefinbindung enthalten (US-A-3 635 718, US-A-3 232 763 und GB-A-994 869): N-Hydroxymethylphthalimid und andere N-Methylolverbindungen (US-A-2 732 316 und US-A-2 586 168); Isocyanate (US-A-3 103 437); Aziridinverbindungen (US-A-3 017 280 und US-A-2 983 611); Säurederivate (US-

A-2 725 294 und US-A-2 725 295); Verbindungen vom Carbodiimidtyp (US-A-3 100 704); Carbamoylpyridiniumsalze (DE-A-22 25 230 und DE-A-24 39 551); Carbamoyloxypyridiniumverbindungen (DE-A-24 08 814); Verbindungen mit einer Phosphor-Halogen-Bindung (JP-A-113 929183); N-Carbonyloximid-Verbindungen (JP-A-43353181); N-Sulfonyloximido-Verbindungen (US-A-4 111 926), Dihydrochinolinverbindungen (US-A-4 013 468), 2-Sulfonyloxypyridiniumsalze (JP-A-110 762181), Formamidiniumsalze (EP-A-0 162 308), Verbindungen mit zwei oder mehr N-Acyloximino-Gruppen (US-A-4 052 373), Epoxyverbindungen (US-A-3 091 537), Verbindungen von Isoxazoltyp (US-A-3 321 313 und US-A-3 543 292); Halogencarboxyaldehyde, wie Mucochlorsäure; Dioxanderivate, wie Dihydroxydioxan und Di-chlordioxan; und anorganische Härter, wie Chromalaun und Zirkonsulfat.

Die Härtung kann in bekannter Weise dadurch bewirkt werden, daß das Härtungsmittel der Gießlösung für die zu härtende Schicht zugesetzt wird, oder dadurch, daß die zu härtende Schicht mit einer Schicht überschichtet wird, die ein diffusionsfähiges Härtungsmittel enthält.

Unter den aufgeführten Klassen gibt es langsam wirkende und schnell wirkende Härtungsmittel sowie sogenannte Soforthärter, die besonders vorteilhaft sind. Unter Soforthärtern werden Verbindungen verstanden, die geeignete Bindemittel so vernetzen, daß unmittelbar nach Beguß, spätestens nach 24 Stunden, vorzugsweise spätestens nach 8 Stunden die Härtung so weit abgeschlossen ist, daß keine weitere durch die Vernetzungsreaktion bedingte Änderung der Sensitometrie und der Quellung des Schichtverbandes auftritt. Unter Quellung wird die Differenz von Naßschichtdicke und Trockenschichtdicke bei der wäßrigen Verarbeitung des Films verstanden (Photogr. Sci., Eng. 8 (1964), 275; Photogr. Sci. Eng. (1972), 449).

Bei diesen mit Gelatine sehr schnell reagierenden Härtungsmitteln handelt es sich z. B. um Carbamoylpyridiniumsalze, die mit freien Carboxylgruppen der Gelatine zu reagieren vermögen, so daß letztere mit freien Aminogruppen der Gelatine unter Ausbildung von Peptidbindungen und Vernetzung der Gelatine reagieren.

Es gibt diffusionsfähige Härtungsmittel, die auf alle Schichten innerhalb eines Schichtverbandes in gleicher Weise härtend wirken. Es gibt aber auch schichtbegrenzt wirkende, nicht diffundierende, niedermolekulare und hochmolekulare Härter. Mit ihnen kann man einzelne Schichten, z. B. die Schutzschicht besonders stark vernetzen. Dies ist wichtig, wenn man die Silberhalogenid-Schicht wegen der Silberdeckkrafterhöhung wenig härtet und mit der Schutzschicht die mechanischen Eigenschaften verbessern muß (EP-A 0 114 699).

Die erfindungsgemäßen farbfotografischen Materialien werden üblicherweise durch Entwickeln, Bleichen, Fixieren und Wässern oder Stabilisieren ohne nachfolgende Wässerung verareitet, wobei Bleichen und Fixieren zu einem Verarbeitungsschritt zusammengefaßt sein können. Als Farbentwicklerverbindung lassen sich sämtliche Entwicklerverbindungen verwenden, die die Fähigkeit besitzen, in Form ihres Oxidationsproduktes mit Farbkupplern zu Azethin- bzw. Indophenolfarbstoffen zu reagieren. Geeignete Farbentwicklerverbindungen sind aromatische, mindestens eine primäre Aminogruppe enthaltende Verbindungen vom p-Phenylendiamintyp, beispielsweise N,N-Dialkyl-p-phenylendiamine wie N,N-Diethyl-p-phenylendiamin, 1-(N-Ethyl-N-methansulfonamidoethyl)-3-methyl-p-phenylendiamin, N-Ethyl-N-3-hydroxypropyl-3-methyl-p-phenylendiamin und 1-(N-Ethyl-N-methoxyethyl)-3-methyl-p-phenylendiamin. Weitere brauchbare Farbentwickler sind beispielsweise in J. Amer. Chem. Soc. 73, 3106 (1951) und G. Haist, Modern Photographic Processing, 1979, John Wiley and Sons, New York, Seite 545 ff. beschrieben.

Nach der Farbentwicklung kann ein saures Stoppbad oder eine Wässerung folgen.

Üblicherweise wird das Material nach der Farbentwicklung gebleicht und fixiert. Als Bleichmittel können z. B. Fe(III)-Salze und Fe(III)-Komplexsalze wie Ferricyanide, Dichromate, wasserlösliche Kobaltkomplexe verwendet werden. Besonders bevorzugt sind Eisen-(III)-Komplexe von Aminopolycarbonsäuren, insbesondere z. B. von Ethylendiamintetraessigsäure, Propylendiamintetraessigsäure, Diethylentriaminpentaessigsäure, Nitrilotriessigsäure, Iminodiessigsäure, N-Hydroxyethyl-ethylendiamintriessigsäure, Alkyliminodicarbonsäuren und von entsprechenden Phosphonsäuren. Geeignete als Bleichmittel sind weiterhin Persulfate und Peroxide, z. B. Wasserstoffperoxid.

Auf das Bleichfixierbad oder Fixierbad folgt meist eine Wässerung, die als Gegenstromwässerung ausgeführt ist oder aus mehreren Tanks mit eigener Wasserzufuhr besteht.

Günstige Ergebnisse können bei Verwendung eines darauf folgenden Schlußbades, das keinen oder nur wenig Formaldehyd enthält, erhalten werden.

Die Wässerung kann aber durch ein Stabilisierbad vollständig ersetzt werden, das üblicherweise im Gegenstrom geführt wird. Dieses Stabilisierbad übernimmt bei Formaldehydzusatz auch die Funktion eines Schlußbades.

Das erfindungsgemäße farbfotografische Material kann auch einer Umkehrentwicklung unterworfen werden. Dabei gehen der Farbentwicklung eine Erstentwicklung mit einem Entwickler, der mit den Kupplern keinen Farbstoff bildet, und eine diffuse Zweitbelichtung oder eine chemische Verschleierung voraus.

Beispiel 1

Ein für einen Schnellverarbeitungsprozeß geeignetes farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial wurde hergestellt, indem auf einen Schichtträger aus beidseitig mit Polyethylen beschichtetem Papier die folgenden Schichten in der angegebenen Reihenfolge aufgetragen wurden. Die Mengenangaben beziehen sich jeweils auf 1 m². Für den Silberhalogenidauftrag werden die entsprechenden Mengen AgNO₃ angegeben.

Schichtaufbau Probe 1

Schicht 1: (Substratschicht) 0,2 g Gelatine

Schicht 2: (blauempfindliche Schicht) blauempfindliche Silberhalogenidemulsion (99,5 mol-% Chlorid, 0,5 mol-% Bromid, mittlerer Korndurchmesser 0,78 μm) aus 0,50 g AgNO ₃ mit 1,38 g Gelatine 0,60 g Gelbkuppler XY-1 0,48 g Trikresylphosphat (TKP)	Ď.
Schicht 3: (Schutzschicht) 1,18 g Gelatine 0,08 g 2,5-Dioctylhydrochinon 0,08 g Dibutylphthalat (DBP)	1
Schicht 4: (grünempfindliche Schicht) grünsensibilisierte Silberhalogenidemulsion (99,5 mol-% Chlorid, 0,5 mol-% Bromid, mittlerer Korndurchmesser 0,37 μm) aus 0,40 g AgNO ₃ mit 1,02 g Gelatine 0,37 g Magentakuppler XM-1 0,40 g DBP 0,10 g Farbstoffstabilisator St-1 .	
Schicht 5: (UV-Schutzschicht) 1,20 g Gelatine 0,66 g UV-Absorber UV-1 0,052 g 2,5-Dioctylhydrochinon 0,36 g TKP	20
Schicht 6: (rotempfindliche Schicht) rotsensibilisierte Silberhalogenidemulsion (99,5 mol-% Chlorid, 0,5 mol-% Bromid, mittlerer Korndurchmesser 0,35 μm) aus 0,28 g AWgNO ₃ mit 0,84 g Gelatine 0,39 g Cyankuppler XC-1 0,39 g TKP	25 30
Schicht 7: (UV-Schutzschicht) 0,63 g Gelatine 0,21 g UV-Absorber UV-1 0,11 g TKP	35
Schicht 8: (Schutzschicht) 1,65 g Gelatine 1,39 g Härtungsmittel Carbamoylpyridiniumsalz CAS Reg. No. 65411-60-1.	40
In Probe 1 wurden folgende Verbindungen verwendet:	
·	45
	50
	55
	60
	65

$$C_{2}H_{5}$$

OH

 $C_{4}H_{9}-t$
 $C_{4}H_{9}-t$
 $C_{4}H_{9}-t$

35 UV-1 OH
$$C_4H_9$$
-s C_4H_9 -t

60

65

45 St-1 HO
$$C_{12}H_{25}$$
 COO- C_2H_5

Proben 2 bis 10

Proben 2 bis 10 wurden in der gleichen Weise wie Probe 1 hergestellt mit dem Unterschied, daß der Schicht 2 zusätzlich 0,18 g eines der Lichtschutzmittel VP-1 bis VP-4 bzw. eines erfindungsgemäßen Lichtschutzmittels der Formel I zugesetzt wurde.

$$\begin{array}{c|c} & \text{OH} & \text{C5H}_{11}\text{-t} \\ & \text{NH-C0-CH-O} & \text{C5H}_{11}\text{-t} \\ & \text{C4H}_{3} & \\ \end{array}$$

Die Proben wurden anschließend hinter einem araduiertem Graukeil belichtet und mit den nachfolgend aufgeführten Verarbeitungsbädern in folgender Weise verarbeitet.

a) Farbentwickler - 45 s - 35°C

Triethanolamin	9,0 g	
NN-Diethylhydroxylamin	4,0 g	45
Diethylenglykol	0,05 g	
3-Methyl-4-amino-N-ethyl-N-methansulfonamidoethyl-anilin-sulfat	5,0 g	
Kaliumsulfit	0,2 g	
Triethylenglykol	0,05 g	
Kaliumcarbonat	22 g	50
Kaliumhydroxid	0,4 g	
Ethylendiamintetraessigsäure di-Na-Salz	2.2 g	
Kaliumchlorid	2,5 g	
1,2-Dihydroxybenzol-3,4,6-trisulfonsäure-trinatriumsalz	0,3 g	55
auffüllen mit Wasser auf 1.000 ml: pH	10,0	

40

b) Bleichfixierbad - 45 s - 35°C

Ammoniumthiosulfat 75 g
Natriumhydrogensulfit 13,5 g
Ammoniumacetat 2,0 g
Ethylendiamintetraessigsäure (Eisen-Ammonium-Salz) 57 g
Ammoniak 25%ig 9,5 g
auffüllen mit Essig auf 1.000 ml; pH 5,5

c) Wässern - 2 min - 33°C

Die Proben wurden dem Licht einer für Tageslicht norminierten Xenonlampe ausgesetzt und mit 14.4×10^6 1x·h belichtet; danach wurde bei unterschiedlichen Gelbdichten die prozentuale Dichteabnahme gemessen (Tabelle 1).

Außerdem wurden die Proben 32 Tage bei 80°C und 50% relativer Feuchte dunkel gelagert und danach wurde der Rückgang der Maximaldichte und der Anstieg des Schleiers bestimmt. Die Ergebnisse sind ebenfalls in Tabelle 1 dargestellt.

Probe	Stabilisator	Xer % Dich D=0,5	Xenontest ichterückgang ,5 D=1,0 E	1g bei D=1,5	Lag Schl gb	Lagertest Schleierans gb pp	stieg bg	% Dichterückgang bei Dmax
	ı	51	66	28	α	ო	7	12
	VP-1 VP-2 VP-3 VP-4	0 0 0 0 0 0 0 0	16 18 23	2 2 2 2 2 4 2 2 2 2	9 L B L	თ თ ო ຎ	T + 0 0	12 11 10 10
	1 - 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	17 16 14 18	10 11 10 12	18 16 17 20	ស ବ 4 ବ ស	0 - 0 0 H	00001	♥ ௧௧ ௧ �
9 V G	Vergleich gemäß der Erfindung							
55	45 50	40	35	30	25	20	15	5

Das Beispiel zeigt, daß die erfindungsgemäßen Bisphenole sehr gute Lichtschutzmittel darstellen und auch die Lagerstabilität der gelben Farbbilder deutlich verbessern. Die Vergleichsverbindungen VP-1 und VP-2 sowie insbesondere die sterisch gehinderten Bisphenole VP-3 und VP-4 sind deutlich weniger wirksam.

Beispiel 2

Auf ein beidseitig mit Polyethylen beschichtetes Papier wurden die folgenden beiden Schichten aufgebracht. Die Mengen beziehen sich auf jeweils 1 m²:

1. Schicht: Blauempfindliche Silberhalogenidemulsion gemäß Beispiel 1 aus 0,6 g AgNO₃ 2 g Gelatine
0,8 g Gelbkuppler gemäß Tabelle 2
0,6 g TKP
0,24 g Stabilisator gemäß Tabelle 2

2. Schicht: (Schutzschicht)
2 g Gelatine
0,4 g Härtungsmittel gemäß Beispiel 1

Die Belichtung, Verarbeitung und Prüfung (Xenon- und Lagertest) erfolgt wie in Beispiel 1. Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

23 23 30 26 23 26 23 26 23 26 23 26 23 26 25 23 26 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25					Xenor		Lac	ertest		
11 (V) XY-1 - 42 49 8 2 2 3 30 8 2 1 3	Pro	be	Kuppler	7:	1	<u>1</u> ۾	Schle gb	ierans	tieg ba	% Dichterückgang hei Dmey
12 (V) " VP-3 23 30 8 14 (E) " I-8 I-8 I-11 I5 I3 I6 (E) " I-11 I5 I3 I6 E	11	3	XY-1		42	7.0			,	
13 (V) VP-4 23 30 8 14 (E) I-8 12 13 3 16 (E) I-11 15 15 17 5 18 (V) XY-2		3	=	ı	3 0	4. (80	~	-	11
15 (E) "		3	=		9 6	O S	ထ	~	0	10
14 (E) "					3	42	2	~	0	10
15 (E) "		(三)	=			,				
16 (E) "		(田)	=			m 1	ന	0	0	~
17 (V) XY-2 - 19 39 6 6 12 (V) XY-2 - 19 39 6 6 12 (E) "		(三	=			7.1	ល	-	0	æ
17 (V) XY-2 - 19 39 6 18 (V)				1		16	ഹ	0	0	80
18 (V)		(3	XY-2	•	0	Ċ				
19 (E) "		3		1	10	ን ሀ	ا ده		0	6
19 (E) "						c 1	S	0	0	6
20 (E) "		(<u>의</u>	:		•	•				
22 (V) XY-3/XY-4* - 36 50 10 4 4 22 (V) XY-3/XY-4* - 36 50 7 7 7 8 8 3 13 14 13 16 6 6 14 18 6 6 15 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10		<u>(</u> 교	=		j t	> •	ゼ	0	0	9
22 (V) XY-3/XY-4* - 36 50 7 7 83 (V) " VP-6 22 23 7 7 7 8		(<u>단</u>	=) · ·	n i		ო	0	0	េហ
22 (V) XY-3/XY-4* - 36 50 50 77 74					n		4	7	0	
23 (V) " VP-6 22 23 7 7 8 14 (E) " 1-3 11 11 13 5 6 11 11 13 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	_	(>	XY-3/XY-		č	i				
(4 (E) " 1-3 13 16 6 6 15 (E) " 1-5 11 13 5 6 16 (E) " 1-12 14 18 6 6 7 E findung 25 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6		<u>></u>	=	2	p (20	^	Ŋ	-	
74 (E) " 1-3 113 16 6 17 17 17 18 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19					77	23	7	(3)	0	, ,
15 (E) " 1-12 11 13 16 6		<u>ਜ</u>	=	-1						
20		<u>ы</u>	=	3 tr 1 tr	ŋ ,	16	9	-		α
20 9 25 18 19 26 27 28 29 29 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20		Ę.	=	() 	:	13	ស	1	C	7 (
25 30 30 35 40 40 45 40 40 45 60		ì		71-1	14	18	9	0) C	~ 0
V) = Vergleich E) = gemäß der Erfindung Molverhältnis 60:40 22 42 49								1	•	0
30 35 40 Wolverhältnis 60:40 55 60 60			40,01							
35 36 Molverhältnis 60:40 47 48 49 40 40 40 40 40 40 40			uora i i							
25 30 35 40 45 50 55			der	irfindung						
35 30 40 45 45 50 55 55 55 55 56 56 56 56 56 56 56 56 56		;								
25 30 35 40 45 50		Σ	lverhältn	60:4						
25 30 35 40 45 50										
25 30 35 5	60			4						
	•			5				20	15	5

$$t-c_4H_9-CO-CH-CO-NH$$

SO₂-NH-CO-C₂H₅

VP-5

$$t-C_4H_9$$
 C_4H_9-t
 C_4H_9-t

50

55

60

65

Das Beispiel zeigt, daß die erfindungsgemäßen Bisphenole den sterisch gehinderten Bisphenolen VP-3 bei VP-6 sowohl als Lichtschutzmittel als auch als Farbbildstabilisatoren für Dunkellagerstabilität überlegen sind.

Patentansprüche

1. Farbfotografisches Aufzeichnungsmaterial mit mindestens einer auf einem Schichtträger angeordneten lichtempfindlichen Silberhalogenidemulsionsschicht der ein Gelbkuppler zugeordnet ist, dadurch gekennzeichnet, daß die den Gelbkuppler enthaltende Schicht mindestens eine Verbindung der Formel (I) enthält:

10

15

35

40

45

55

60

65

worin bedeuten

R¹, R² H oder eine primäre Alkylgruppe;

R3, R4, R7 Alkyl;

R⁵, R⁶ H oder Alkyl;

n 0 oder eine ganze Zahl von 1-3.

2. Aufzeichnungsmaterial nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine durch R^1 bis R^7 dargestellte Alkylgruppe 1 bis 18 C-Atome hat und daß n = 0 oder 1 ist.

3. Aufzeichnungsmaterial nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R¹ und R², die Reste R³, R⁴ und R⁷, sowie die Reste R⁵ und R⁶ jeweils untereinander gleich sind.

4. Aufzeichnungsmaterial nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß n=0 ist und daß eine durch bis R^5 dargestellte Alkylgruppe 1 bis 12 C-Atome hat.

5. Aufzeichnungsmaterial nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Gelbkuppler der Formel III entspricht:

$$R^{31}$$
-CO-CH-CO-NH- R^{34} (III)

worin bedeuten:

R31 Tertiäralkyl;

R³² H oder einen bei Farbkupplung abspaltbaren Rest;

R³³ H, Halogen, Alkoxy, Alkyl;

R³⁴ H, Alkyl, Alkoxy, Acylamino, Sulfonamido, Carbamoyl, Alkoxycarbonyl, Sulfamoyl;

R³⁵ Acylamino, Sulfonamido, Carbamoyl, Alkoxycarbonyl, Aryloxycarbonyl, Sulfamoyl

- Leerseite -

: